No title available.

Patent Number:

DE19514104

Publication date:

1996-11-28

Inventor(s): Applicant(s)::

BEHRINGWERKE AG (DE)

Requested Patent:

_ DE19514104

Application Number: DE19951014104 19950413

Priority Number(s): DE19951014104 19950413

IPC Classification:

A61L33/00; A61L29/00; A61L17/00; A61F2/00; A61F2/06; A61M1/32; A61M5/14;

A61M25/10; A61M29/00; A61K45/08; A61K38/05; A61K31/18

EC Classification:

A61L33/00H2T

Equivalents:

AU4787496, CA2218103, __ EP0820316 (WO9632143), JP2000503555T,

<u> WO9632143</u>

Abstract

The coating consists of a composition, the components of which are soluble in a solvent, preferably chloroform. In detail, they are a medicament carrier like poly-D, L-lactide, serine protease inhibitors, advantageously thrombin inhibitors and prostaglandines or prostacyclines or derivatives thereof. With such a coating, coated bio-material in the tissue or in the bloodstream are continuously slowly decomposed and the formation of thromboses is prevented.

Data supplied from the esp@cenet database - 12

6/4/2001 3:18 PN

١

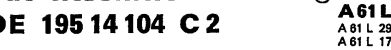
THIS PAGE BLANK (USPTO)





BUNDESREPUBLIK **DEUTSCHLAND**

[®] Pat ntschrift ₀₀ DE 195 14 104 C 2





DEUTSCHES PATENTAMT (21) Aktenzeichen: 195 14 104.0-45 Anmeldetag: 13. 4.95

Offenlegungstag: 28.11.98

Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 28. 5.97 (51) Int. Cl.8: A 61 L 33/00 A 61 L 29/00 A 61 L 17/00 A 61 F 2/00 A 61 F 2/08 A 61 M 1/32 A 61 M 5/14 A 61 M 25/10 A 61 M 29/00 A 81 K 45/08 A 61 K 38/05

A 61 K 31/18

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

- (73) Patentinhaber: Behringwerke AG, 35041 Marburg, DE
- (74) Vertreter: Haft, von Puttkamer, Berngruber, Czybulka, 81669 München
- (2) Erfinder:

Stemberger, Axel, Dr., 75579 Neubiberg, DE; Alt, Eckhard, Dr., 85521 Ottobrunn, DE; Reers, Martin, Dr., 35043 Marburg, DE; Stüber, Werner, Dr., 35094 Lahntal, DE

Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> DE 43 34 272 A1 EP 05 62 612 A1 WO 94 21 308 A1

- (ii) Beschichtung für in den Blutstrom oder in das Gewebe des menschlichen Körpers einbringbares Biomaterial
- Beschichtung für in den Blutstrom oder in das Gewebe des menschlichen Körpers einbringbares Biomaterial, wobei durch diese Beschichtung Insbesondere die Blutgerinnung an dem Biomaterial durch Anhaften von plasmatischen oder zellulären Bestandteilen verhindert wird und die Beschichtung einen blut- und gewebeverträglichen Arzneistoffträger aufweist, der in einem organischen Lösungsmittel gelöst wird, in den wenigstens ein Medikament eingelagert ist und der nach Auftragen auf das Biomaterial und Verdampfen des Lösungsmittels im Körper permanent biologisch abgebaut wird, dadurch gekennzeichnet, daß in dem Arzneistoffträger als Inhibitor gegen Serinproteasen ein Amidinophenylalaninderivat in homogen verteilter gelöster Form vorliegt, wobel dieser Inhibitor als direkt wirkender Thrombininhibitor gemeinsam mit dem Arzneistoffträger in dem gleichen organischen Lösungsmittel lösbar ist.

Beschreibung

Die Erfindung bezieht sich auf eine Beschichtung für in den Blutstrom oder in das Gewebe des menschlichen Körpers einbringbares Biomaterial. Mit diesem Ausdruck werden z.B. Infusionskatheter, Herzkatheter, Ballonkatheter, Elektroden, Nahtmaterial für Gefäßanastomosen, Oxygenatoren, Gefäßprothesen oder Stützkörper für Gefäße, sogenannte Stents, etc. bezeichnet, die kurzfristig aber auch längerfristig unmittelbar in Arterien und Venen sowie in Körpergewebe verbracht werden oder mit Blut in Kontakt kommen. Die Gefährdungen der Patienten, z. B. durch Thrombosenbildung und Entzündungen, sind bekannt und hinsichtlich Therapieerfolg mit dem Schweregrad der Erkrankung abzu- 15

Es ist aus der EP-A1-0578998 bekannt, derartiges Biomaterial mit einer Umkleidung aus einem biologisch abbaubaren Material, z. B. Poly-D,L-Laktid zu versehen, wobei dann in dieses biologisch abbaubare Material noch Medikamente eingearbeitet sind, die beim Abbau des Biomateriales im implantierten Zustand nach und nach mit vorzugsweise gleichbleibender Rate an den Patienten abgegeben werden. Als Medikament wird z. B. Heparin erwähnt, das, in dispergierter Form einge- 25 arbeitet, dann gezielt in den Blutkreislauf gelangt und als Katalysator plasmaständiger Inhibitoren wie Antithrombin III bzw. Heparin-Cofaktor II deren Wirkung

Aus der EP-A1-0562612 ist eine Beschichtung für Bio- 30 material bekannt, die ein Copolyamer und Poly(oxialkylene) aufweist. Diese Komponenten können in einem Lösungsmittel gelöst werden, wobei noch ein Arzneistoff zugefügt werden kann, der antithrombogen wirkt.

Aus der WO 94/21308 ist ebenfalls eine Polymerbe- 35 schichtung für Biomaterial bekannt, in das Arzneistoffe eingearbeitet sind, die aus der Beschichtung langsam abgegeben werden. Diese Wirkstoffe können z. B. auch

Antithrombogene wie Hirolog etc. umfassen.

Es ist ferner in der deutschen Patentanmeldung 40 P 43 34 272.8 vorgeschlagen worden, Biomaterial mit einem biologisch abbaubaren Material zu beschichten, wobei die Beschichtung sehr dünn mit Schichtdicken kleiner als 100 Mikrometer ist, so daß bei dem Biomaterial lediglich die Primärstruktur bedeckt wird. Ist z. B. 45 dung entgegenwirken. die Primärstruktur eine Netzstruktur, wie dieses bei den genannten Gefäßprothesen oder Stents der Fall ist, so werden lediglich die einzelnen Stränge der Prothese beschichtet; es wird in keinem Fall die Prothese mit einer vollständigen Hülle umgeben. Bei einer solchen lackarti- 50 gen Beschichtung hat sich gezeigt, daß durch den langsamen biologischen Mikroabbau des Beschichtungsmaterials bereits ein antithrombogener Effekt erzielt wird. Als Beschichtungsmaterial werden hierbei biodegradierbare synthetische Polymere, wie Polygłykole und 55 Polylaktide sowie entsprechende Mischpolymerisate oder Mischungen etc. verwendet, die in einem organischen Lösungsmittel, vorzugsweise Chloroform gelöst sind, welches nach Auftragen auf das Biomaterial verdampft.

In diesen Patentanmeldungen ist auch vorgeschlagen, in das Beschichtungsmaterial Arzneistoffe einzuarbeiten, wobei als Arzneistoffe sowohl die Blutgerinnung hemmende als auch entzündungshemmende Arzneistoffe verwendet werden. Auch das Einarbeiten von Anti- 65 biotika ist möglich. Im Gegensatz zu dem vorerwähnten Verfahren sollen diese Arzneistoffe jedoch nicht in hohem Maße in den Blutstrom gegeben werden, sondern

im wesentlichen lokal wirken.

In Versuchen hat sich herausgestellt, daß mit einer solchen lackartigen Beschichtung, ggf. in Kombination mit eingearbeiteten Arzneistoffen die Ausbildung von Thromben im weiten Umfang verhindert werden kann, so daß die ansonsten immer zu befürchtenden Operationsrisiken stark reduziert werden können.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Beschichtungsmaterial anzugeben, bei dem die vorteilhaf-10 ten Wirkungen weiter gesteigert werden können.

Diese Aufgabe ist gemäß der Erfindung durch die

Merkmale des Patentanspruches 1 gelöst.

Demnach wird als Antithrombin ein Amidinophenylanalinderivat verwendet, das von den Behring-Werken AG unter der Bezeichnung CRC220 vertrieben wird und näher in der EP-A1-0513543 beschrieben ist. Dieser Inhibitor gegen Serinproteasen wirkt direkt ohne Zwischenschaltung eines körpereigenen Cofaktors oder dgl. und ist ebenso wie der Arzneistoffträger selbst in dem zur Präparation des Beschichtungsmaterials notwendigen organischen Lösungsmittel, vorzugsweise Chloroform, lösbar. Hiermit ergibt sich eine homogene Lösung, die auf das Biomaterial aufgebracht wird, wonach anschließend das Lösungsmittel verdampft, so daß dann ein gelöstes homogenes Gemenge auf dem Biomaterial als Beschichtung vorliegt.

Als weiteres homogen gelöstes Medikament kann noch ein rasch freigebbares Antithrombin, vorzugsweise Hirudin, in den Arzneistoffträger sowie zur Erzielung einer endothelähnlichen Wirkung ein Prostaglandin, ein Prostacyclin oder ein entsprechendes Derivat eingear-

beitet werden.

Als Arzneistoffträger dient bevorzugt ein Poly-D,L-Laktid, welches als R203 der Firma Boehringer, Ingelheim, käuflich ist, verwendet.

Mit der Vorgabe eines Beschichtungsmateriales gemäß der vorliegenden Erfindung wurde von dem Gedanken ausgegangen, daß Endothelzellen als innere Auskleidungen von Blutgefäßen Mechanismen besitzen, die ein Anhaften von Zellen und plasmatischen Proteinen verhindern. Hierbei verhindern insbesondere freigesetzte Substanzen wie Prostaglandine die Anlagerung von Blutplättchen; weiterhin werden an der Oberfläche Substanzen produziert, die einer Thrombinbil-

Im Rahmen der Versuche zur vorliegenden Erfindung hat sich nun gezeigt, daß sogenannte selbstreinigende Oberflächen, d. h. permanent biologisch abbaubare Materialien, in Kombination mit homogen verteilten Thrombin- bzw. Serinproteasen-Inhibitoren sowie gegebenenfalls Prostaglandinen, Prostacyclinen oder entsprechenden Derivaten bzw. Analoga, die in gelöster Form in die Beschichtungsmaterialien eingebracht sind, eine endothelähnliche Wirkung besitzen. Hierdurch

wird bei nur geringer systemischer Verfügbarkeit der eingearbeiteten gelösten Medikamente durch Kombination mit der selbstreinigenden Oberflächenbeschichtung die Anlagerung, die Aktivierung der plasmatischen Gerinnung und die Aggregation von Blutplättchen verhindert. Das Beschichtungsmaterial kann sozusagen als Langzeitdepot bezeichnet werden, wobei es Ziel ist, die Freigabe der Medikamente, insbesondere der Antithrombine möglichst gering zu halten, um nicht die be-

kannten Nachteile systemischer Dosierung zu erhalten. Beim Einbringen von Implantaten oder Prothesen in den Blutkreislauf, die mit einer besonders hohen Gefahr

der Aktivierung der Gerinnung verbunden sind, hat sich eine sogenannte 3er Kombination bestehend aus den

Thrombininhibitoren CRC220 und Hirudin und dem synthetischen Prostaglandinderivat Iloprost bewährt. Hierbei dient das Hirudin als unmittelbar in der operativen Phase schnell verfügbarer Thrombininhibitor, durch den die Komplikation des operativen Eingriffs reduziert wird. Die weiterhin in dem Arzneistoffträger homogen verteilten Inhibitoren bewirken dann die notwendige Langzeitkompatibilität.

Zur Herstellung des Beschichtungsmaterials gemäß der Erfindung wird zunächst eine Grundlösung hergestellt aus einem Arzneistoffträger, vorzugsweise Poly-D,L-Laktid und einem Lösungsmittel, vorzugsweise Chloroform. Für die Lösung werden in einem Milliliter Chloroform, 50 bis 300 Milligramm, vorzugsweise 150 bis 160 Milligramm eines Arzneistoffträgers gelöst.

In dieser Grundlösung wird das erwähnte Antithrombin CRC220 gelöst, so daß sich in der Endmischung in bezug auf den Arzneistoffträger ein Gehalt zwischen 0,5 bis 20 Gew.-% ergibt, bevorzugt bis 10 Gew.-%. Des weiteren wird noch das erwähnte Prostaglandinderivat Iloprost in einem Anteil zwischen 0,5 und 7 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 5 Gew.-% gelöst und schließlich Hirudin in einem Anteil zwischen 2 und 10 Gew.-% der Gesamtlösung, vorzugsweise etwa 5 Gew.-% zugesetzt.

Nach Auftragen dieser Lösung auf Biomaterial verdunstet das Chloroform, so daß dann ein homogenes Gemenge aus Arzneistoffträger und zugesetzten Medikamenten als Beschichtung vorliegt.

Patentansprüche

1. Beschichtung für in den Blutstrom oder in das Gewebe des menschlichen Körpers einbringbares Biomaterial, wobei durch diese Beschichtung insbesondere die Blutgerinnung an dem Biomaterial durch Anhaften von plasmatischen oder zellulären Bestandteilen verhindert wird und die Beschichtung einen blut- und gewebeverträglichen Arzneistoffträger aufweist, der in einem organischen Lösungsmittel gelöst wird, in den wenigstens ein Medikament eingelagert ist und der nach Auftragen auf das Biomaterial und Verdampfen des Lösungsmittels im Körper permanent biologisch abgebaut wird, dadurch gekennzeichnet, daß in dem Arzneistoffträger als Inhibitor gegen Serinproteasen ein 45 Amidinophenylalaninderivat in homogen verteilter gelöster Form vorliegt, wobei dieser Inhibitor als direkt wirkender Thrombininhibitor gemeinsam mit dem Arzneistoffträger in dem gleichen organischen Lösungsmittel lösbar ist.

2. Beschichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Inhibitor folgende Struktur aufweist:

worin

30

55

60

65

R' ein in der alpha- oder beta-Position gebundener Naphthalinring ist, der gegebenenfalls mit Alkylgruppen, die bis zu 3 C-Atome enthalten, und/oder Alkoxygruppen mit jeweils bis zu 3 C-Atomen, derivatisiert ist, oder ein in der alpha- oder beta-Position gebundener Tetralinring oder Indanring ist, der gegebenenfalls mit Alkylgruppen, die aus bis zu 3 C-Atomen bestehen, und/oder auch Alkoxygruppen mit jeweils bis zu 3 C-Atomen derivatisiert ist, oder ein Phenylring ist, der gegebenenfalls mit Alkylgruppen, die bis zu 4 C-Atome enthalten, und/ oder mit bis zu drei Gruppen der Struktur O-X, in der O Sauerstoff und X Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl oder tert.-Butyl ist, und/oder mit einer Gruppe der Struktur - COOY, in der Y Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, tert.-Butyl, 1-Butyl, i-Pentyl oder neo-Pentyl ist, derivati-

oder ein Chromansystem ist, das vorzugsweise mit bis zu 5 Alkylgruppen, die bis zu 3 C-Atome enthalten, derivatisiert ist,

eine Gruppe der Struktur A-B ist, wobei A = $(CH_2)_n$ und n = 1-4 und B eine Säurefunktion ist, ausgewählt aus der Gruppe Carboxylfunktion, die gegebenenfalls verestert sein kann oder als Amid vorliegt, wobei die Ester einen Alkohol mit bis zu 17 C-Atomen enthalten, Sulfonsäurefunktion, eine Funktion einer Säure des Phosphors, eine Boronsäurefunktion und Tetrazolgruppe, oder R1 eine Gruppe der Struktur A-B-C ist, wobei A obige Bedeutung hat, B Carbonyl oder Sulfonyl ist und die Gruppe C sich von einer N-gebundenen alpha, beta, gamma oder delta Aminosäure oder der Gruppe der N-glycosidisch verknüpften Uronsäuren ableitet, und

R2 und R3 gleich oder verschieden sein können und Alkylgruppen mit bis zu 4 C-Atomen sind oder zusammen einen heterocyclischen Ring mit bis zu 8 Ringgliedern bilden, der mit einer Hydroxygruppe oder einer Hydroxyalkylgruppe mit bis zu 3 C-Atomen derivatisiert sein kann und diese Hydroxygruppe gegebenenfalls verestert vorliegt, wobei die entsprechenden Säuren Carbonsäuren sind, die bis zu 17 C-Atome enthalten, und in der das mit * gezeichnete C-Atom in der R oder S Struktur, vorzugsweise aber in der R-Struktur vorliegt, so daß sich nach Auftragen auf das Biomaterial und Verdampfen des Lösungsmittels eine homogene Beschichtung aus Arzneistoffträger und Inhibitor er-

6

gibt, die eine dem Endothel vergleichbare Funktion aufweist.

- 3. Beschichtung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß R' 4-Methoxy-2,3,6-trimethylphenyl-, R₁—CH₂—COOX mit X gleich Wasserstoff und R₂ 5 und R₃ zusammen Piperidin sind.
- 4. Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in den Arzneistoffträger zusätzlich ein rasch freigebbares Antithrombin, insbesondere Hirudin, eingearbeitet ¹⁰ ist.
- 5. Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß zur Erzielung einer endothelähnlichen Wirkung des weiteren ein Prostaglandin, ein Prostacyclin oder ein entsprechendes Derivat gemeinsam in dem Arzneistoffträger gelöst wird.
- Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß als Arzneistoffträger ein Poly-D,L-Laktid verwendet wird.
 Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die einzelnen Komponenten der Beschichtung in Chloroform gelöst sind.
- 8. Beschichtung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Anteile der einzelnen Komponenten pro Milliliter des Lösungsmittels folgende Werte betragen:
- 100 bis 300, vorzugsweise 150 bis 160 Milligramm Arzneistoffträger;
- 0,5 bis 20 Gew.-%, vorzugsweise bis 10 Gew.-% eines Amidinophenylderivates als direkt wirkendes Antithrombin;
- 0,3 bis 2 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 1 Gew.-% eines Prostaglandinderivats oder eines Analogons; 35 0,5 bis 10% Hirudin.
- 9. Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Mischung bevorzugt 5 Gew.-% jeder einzelnen Substanz aufweist.
- 10. Beschichtung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung auf dem Biomaterial eine lackartige Haftschicht mit Schichtdicken kleiner als 100 Mikrometer, vorzugsweise kleiner als 50 Mikrometer 45 bildet.
- 11. Beschichtung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die Schichtdicke kleiner als 10 Mikrometer ist.
- 12. Beschichtung nach einem der vorhergehenden 50 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß Infusions-, Herz- oder Ballonkatheter, Elektroden für Herzschrittmacher und Defibrillatoren, Nahtmaterial, Oxygenatoren oder Stützkonstruktionen für Gefäße das zu beschichtende Biomaterial sind. 55

60